

فراوانی سینوزیت در کودکان ۱۶-۲ ساله مبتلا به آسم که از سال ۱۳۷۲ تا ۱۳۸۲ به

بیمارستان رسول اکرم(ص) مراجعه کرده بودند

چکیده

در این مطالعه توصیفی و گذشته‌نگر که طی ۱۰ سال انجام شد، فراوانی سینوزیت و رابطه آن با آسم(هیپرآکتیویتی راههای هوایی) در ۷۲ کودک ۲-۱۶ ساله که با تشخیص آسم در بخش کودکان بیمارستان رسول اکرم(ص) بستری شده بودند، مورد بررسی قرار گرفت. التهاب سینوس در ۵۲ کودک مبتلا به آسم(۲/۷٪) براساس گرافی سینوس تشخیص داده شد که شایع‌ترین سینوس درگیر سینوس ماگزیلا(۷/۳۲٪) و شایع‌ترین یافته در گرافی واترز افزایش ضخامت مخاط بیش از ۶ میلی‌متر در سینوس ماگزیلا(۸/۵٪) بود. در ۵/۲۸٪ از کودکان مبتلا به آسم با گرافی غیرطبیعی سینوس(سینوزیت)، هیچ علامت بالینی به نفع سینوزیت باکتریال وجود نداشت (۱ موارد). شایع‌ترین علامت بالینی سینوزیت باکتریال در کودکان مبتلا به آسم، ترشح چرکی مداوم بینی بود(۷/۴۰٪). در تحقیق حاضر بین وجود یا عدم وجود التهاب سینوس(براساس گرافی) در کودکان مبتلا به آسم با شدت و تعداد حملات آسم اختلاف آماری معنی‌داری به دست نیامد(۰/۰٪) بنابراین پیشنهاد می‌شود تجویز آنتی‌بیوتیک در کودکان مبتلا به آسم با گرافی غیرطبیعی سینوس، تنها در مواردی که نشانه‌های بالینی سینوزیت باکتریال و عدم پاسخ به درمان‌های معمول آسم وجود دارد صورت گیرد زیرا التهاب سینوس در این کودکان ممکن است ناشی از سینوزیت هیپرپلاستیک ائورزینوفیلیک مزمن(Chronic hyperplastic sinusitis) باشد که ناشی از التهاب و نه عفونت است.

*دکتر فهیمه احسانی‌پور I

دکتر ناصر جواهرتراش II

دکتر آذر پیر دهقان III

کلیدواژه‌ها: ۱-آسم ۲-سینوزیت ۳-هیپرآکتیویتی راههای هوایی

مقدمه

رابطه بین آسم و سینوزیت از زمان Galen مورد بحث بوده است.^(۲) در تحقیقات متعددی که در رابطه با همراهی سینوزیت و آسم در بزرگسالان صورت گرفته است اغلب بیماران مبتلا به آسم هیپرتروفی مخاط در گرافی سینوس داشتند که در اغلب موارد هیچ علامت بالینی به نفع سینوزیت

آسم شایع‌ترین بیماری مزمن دوران کودکی و انسداد راههای هوایی در اثر واکنش شدید به محرك‌های ایمنولوژیک و غیرایمنولوژیک است که در اثر صدمه اپی‌تیلیال، رسوب ساب انوتیلیال کلازن و هیپرتروفی عضلات صاف و غدد مخاطی ایجاد می‌شود.^(۱)

این مقاله خلاصه‌ای است از پایان نامه دکتر آذر پیردهقان جهت دریافت درجه دکترای پزشکی عمومی به راهنمایی دکتر فهیمه احسانی‌پور و مشاوره دکتر ناصر جواهرتراش، سال ۱۳۸۳.

I) استادیار و فوق‌تخصص بیماری‌های عفونی کودکان، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، خیابان ستارخان، نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران(*مؤلف مسئول)

II) دانشیار و فوق‌تخصص ایمنی‌شناسی در کودکان، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران.

III) پزشک عمومی

سال دوازدهم / شماره ۴۵ / بهار ۱۳۸۴

CHS سوار شود، CHS شکل تیپیک و شایع درگیری سینوس در کودکان مبتلا به آسم می باشد. مشابه آسم در CHS نیز فعالیت لفوسیت‌های شبیه سلول‌های T کمک‌کننده (lymphocyte TH2-like) که توسط فاکتور تحیریک کننده کلونی گرانولوسيت و ماکروفاز (GMCSF)، Eotaxin، اینترکولین ۳-۴-۵-۱۳ ایجاد می‌گردد نشان داده شده است. از آن جا که منبع تمام سیتوکین‌های ذکر شده (ESO) ائوزینوفیل می‌باشد این تصور وجود دارد که CHS ناشی از تجمع غیرقابل کنترل ESO باشد که موجب تولید عامل رشد توسط ESO فعال و در نهایت پرولیفراسیون فیبروبلاست و رسوب بافت همبند در سینوس می‌گردد که از این جهت CHS نوعی آسم راه هوایی فوقانی محسوب می‌شود.^(۱۷) از آن جا که در مطالعات مختلف آمارهای متفاوتی در رابطه با یافته‌های غیرطبیعی در گرافی سینوس افراد مبتلا به آسم ارائه شده است، بر آن شدید تا با بررسی ۱۰ ساله فراوانی یافته‌های غیرطبیعی در گرافی سینوس کودکان مبتلا به آسم در مرکز رسول اکرم (ص) را تعیین کنیم تا بدین ترتیب بتوانیم با مقایسه گرافی این بیماران با عالم بالینی سینوزیت عفونی و شدت حملات در ۲ گروه، برنامه مفیدی را جهت انجام شدن گرافی سینوس‌ها در این بیماران ارائه دهیم.

روش بررسی

در این تحقیق توصیفی، گذشته‌نگر (Descriptive retrospective) کودکان ۱۶-۲ ساله که با تشخیص آسم طی سال‌های ۱۳۸۲-۱۳۷۲ در بخش کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص) بستری شده و گرافی سینوس از آن‌ها گرفته شده بود، وارد مطالعه شدند. ذکر این نکته لازم است که تمام این کودکان به طور معمول برای آن‌ها گرافی سینوس صورت گرفته بود و آسم در این کودکان تحت نظر فوق تخصص اینشناستی و آرژی کودکان براساس هیپرآکتیویتی تکرار شونده راههای هوایی تحتانی که به برونکوپلیاتورها پاسخ می‌داد، پرهوایی ریه‌ها در عکس ریه، وجود ویزینگ در سمع ریه، نتایج اسپیرومتری که الگوی

باکتریال وجود نداشت.^(۲-۵) در مطالعات مختلف درصد درگیری سینوس‌ها به شکل سینوزیت همراه با آسم متفاوت ذکر شده است. در مطالعه‌ای نشان داده شد که ۸۰٪ از بیماران مبتلا به آسم، رینیت دارند و بیش از ۵۰٪ بیماران با درگیری سینوس‌ها آسم دارند.^(۶) درگیری سینوس‌ها ممکن است یکی از علل عدم کنترل یا کنترل بد آسم باشد.^(۷-۹) طبق این مطالعات درگیری سینوس‌ها ممکن است عامل خطر برای شدت آسم و بروز عوارض آن باشد. در مقابل، در برخی از مطالعات هیچ اختلاف آماری در شدت آسم بین کودکان مبتلا به آسم مبتلا به سینوزیت و بدون سینوزیت گزارش نشده است.^(۱۰) بسیاری از عوامل ایجاد کننده آسم و سینوزیت از جمله مدیاتورها، سیتوکین‌ها و نوروترانسミترها در ایجاد این ۲ بیماری مشابه هستند.^(۱۰) فرضیه‌های مختلفی در رابطه با همراهی سینوزیت با آسم وجود دارد که اولین تئوری مطرح شده آسپیراسیون مستقیم مدیاتورها از راههای هوایی فوقانی به راههای هوایی تحتانی^(۱۱) و تئوری بعدی رفلکس سینوبرونکیال است که توسط راه کولینرژیک تحیریک می‌شود.^(۱۲) پس از مدتی مشاهده شد که شدت سینوزیت در بیماران مبتلا به آسم با افزایش سطح ائوزینوفیل در جریان خون محیطی و خلط بیماران ارتباط مستقیم دارد. نتیجه این مطالعه تأیید کننده این مطلب که "اثر بیماری تنفسی فوقانی روی شدت آسم از طریق جریان خون اعمال می‌شود" بوده است.^(۱۳-۱۵) بدین ترتیب که سیتوکین‌ها، T-helper ۱ و ۲، مدیاتورهای لفوسیت‌ها، پیش‌سازهای ائوزینوفیلیک و مدیاتورهای التهابی در سینوس‌ها موجب افزایش تولید ائوزینوفیل، ماستسل، بازووفیل در مغز استخوان و در نهایت افزایش مدیاتورهای ریه می‌گردد که این حوادث موجب تشدید التهاب راههای هوایی و در نهایت تشدید آسم می‌شود.

به سینوزیت تیپیکال در بیماران مبتلا به آسم سینوزیت هیپرپلاستیک ائوزینوفیلیک مزمم (Hyperplastic Eosinophilic Sinusitis) است که توسط تجمع ائوزینوفیل، بیماری پرولیفراتیوی است که توسط افزایش ائوزینوفیل، فیبروبلاست، ماستسل، گابلت سل، ایجاد می‌گردد.^(۱۶) اگر چه در بیماران مبتلا به آسم سینوزیت حاد ممکن است روی

(۳۸/۵٪) هیچ علامت بالینی به نفع سینوزیت باکتریال نداشتند^۱ (بیش از ۲۲ موارد) و ۲۲ کودک باقیمانده حداقل ۳ علامت از ۴ علامت ذکر شده در جدول شماره ۱ و ۲ همراه با PMN در ترشحات بالینی برای تشخیص سینوزیت باکتریال داشتند.

جدول شماره ۲- فراوانی علائم بالینی سینوزیت باکتریال در کودکان مبتلا به آسم مبتلا به التهاب سینوس براساس گرافی سینوس

علائم بالینی سینوزیت مداوم بینی	پشت حلق	سردرد	ترشح چرکی	ترشح چرکی سرفره خلطدار	مبتلا به آسم
درصد	%۳۹/۲	%۱۹/۹	%۱۹/۹	%۴۰/۷	فراوانی

از ۵۲ کودک مبتلا به آسم با گرافی غیرطبیعی به نفع سینوزیت، ۲۰ کودک تعداد دفعات بستره بیش از ۳ بار در طی ۶ ماه گذشته و شکل شدید آسم را داشتند(۳۸/۵٪) و در ۲۲ کودک دفعات بستره کمتر از ۳ بار در طی ۶ ماه گذشته بود و فرم خفیف و متوسط آسم وجود داشت(۶۱/۵٪). از ۱۹ بیمار مبتلا به آسم با گرافی طبیعی سینوس‌ها(بدون سینوزیت)، ۶ بیمار دفعات بستره بیش از ۲ بار در ۶ ماه گذشته و فرم شدید آسم را داشتند(۳۱/۵٪) و در ۱۳ کودک تعداد دفعات بستره کمتر از ۳ بار در طی ۶ ماه گذشته بود و فرم خفیف و متوسط آسم وجود داشت(۶۸/۴٪) که از نظر آماری اختلاف معنی‌داری بین تعداد و شدت حملات بین ۲ گروه با و بدون سینوزیت مشاهده نشد($Pvalue > 0.05$). از ۷۱ کودک مبتلا به آسم بررسی شده از نظر سینوزیت(التهاب سینوس)، ۵۶ بیمار مبتلا به آسم در گروه سنی ۲-۹ سال بودند که از این گروه سنی، ۴ بیمار یافته‌های مثبت به نفع سینوزیت در گرافی ساده سینوس داشتند(فراوانی سینوزیت در گروه سنی ۲-۹ سال ۷۱/۴٪ بود). از ۷۱ بیمار مبتلا به آسم بررسی شده از نظر سینوزیت، ۱۵ بیمار مبتلا به آسم در گروه سنی ۹-۱۶ سال بودند که از این تعداد، ۱۲ بیمار یافته‌های مثبت به نفع سینوزیت در گرافی سینوس داشتند(فراوانی سینوزیت در گروه سنی ۹-۱۶ سال ۸۰٪ بود) که از نظر آماری رابطه معنی‌داری بین فراوانی سینوزیت با سن کودکان مبتلا به آسم مشاهده نشد.

انسدادی را نشان می‌داد، وجود اوزینوفیل در ترشحات بالینی و افزایش قابل ملاحظه IgE سرم تشخیص داده شده بود. اطلاعات هر بیمار براساس سن، جنس، سینوس درگیر، گزارش رادیولوژی، علائم بالینی سینوزیت باکتریال، شدت آسم(خفیف، متوسط، شدید) براساس جدول موجود در کتاب نلسون چاپ ۲۰۰۴ در مبحث آسم و تعداد حملات در ۶ ماه گذشته، در پرسشنامه‌ای که از قبل تهیه شده بود، ثبت گردید و در نهایت نتایج مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

ذکر این نکته لازم است که تمام کودکانی که گرافی غیرطبیعی سینوس داشتند، تحت عنوان کلی سینوزیت وارد تحقیق شدند و در صورت وجود ۲ مشخصه از ۴ مشخصه سینوزیت باکتریال که در جدول شماره ۲ نشان داده شده است همراه با وجود PMN(پلی موفونوکلئر) در ترشحات بالینی، به عنوان سینوزیت باکتریال وارد مطالعه شدند.

نتایج

از ۷۱ کودک مبتلا به آسم، ۵۲ کودک(۷۲/۲٪) در گرافی واترز التهاب سینوس را نشان دادند که از ۵۲ کودک مبتلا به سینوزیت، ۲۷ کودک(۵۲٪) پسر و ۲۵ کودک(۴۸٪) دختر بودند. از مجموع ۵۲ بیمار، ۱۷ کودک(۳۲/۷٪) درگیری سینوس ماگزیلا ۱۵ کودک(۲۸/۹٪) درگیری سینوس اسفنویید، ۱۲ کودک(۲۳٪) درگیری سینوس فرونتال را نشان دادند. الگوی درگیری سینوس ماگزیلا در هر کودک در جدول شماره ۱ نشان داده شده است.

جدول شماره ۱- فراوانی الگوی درگیری سینوس ماگزیلا در کودکان مبتلا به آسم

الگوی درگیری	ضخامت دیواره	کدورت کامل	سطح مایع و هوای مخاطی
درصد درگیری	%۵۸/۸	%۲۲/۵	%۱۷/۶

تمام موارد درگیری سینوس‌های فرونتال، اسفنویید و اتمویید به شکل کدورت کامل بوده است. از ۵۲ کودک با گرافی غیرطبیعی سینوس‌ها(التهاب سینوس) ۲۰ کودک

به سینوزیت با شدت و تعداد حملات آسم وجود نداشت ($P < 0.05$), می‌توان گفت که وجود گرافی غیرطبیعی سینوس در این کودکان همیشه نشانه سینوزیت باکتریال نبوده و ممکن است سینوزیت در این کودکان ناشی از CHS باشد که نشان دهنده التهاب و نه عفونت است اما باید به این نکته اشاره کرد که تورم مخاط در بیماران مبتلا به آسم با انفیلتراسیون ائوژینوفیل و صدمه بافتی ناشی از محصولات ائوژینوفیل، ذخیره ترشحات در سینوس‌ها می‌تواند موجب انسداد راه خروجی سینوس شود و از سوی دیگر محصولات ائوژینوفیل به خصوص پروتئین‌های پایه اصلی (Major basic protein) سبب اختلال حرکت مژک‌ها گردد که مجموعه‌ای از عوامل ذکر شده، بیمار مبتلا به آسم مبتلا به CHS را مستعد سینوزیت باکتریال می‌کند.^(۲۲) در سال‌های اخیر نشان داده شده است که غلظت نیتریک اکسید در سینوزیت حاد باکتریال کاهش یافته و پس از درمان مناسب به سطح طبیعی برگردانده است. از آن جا که نیتریک اکسید اثر تنظیمی روی تون برونکیال دارد می‌توان چنین نتیجه گرفت که کاهش نیتریک اکسید در بیماران با سینوزیت باکتریال در افزایش تحریک‌پذیری برونکیال نقش دارد.^(۲۳)

نتایج تحقیق حاضر نشان داد که شیوع سینوزیت در کودکان مبتلا به آسم بالا بوده و میزان قابل ملاحظه‌ای از این کودکان بدون علامت هستند و همراهی بین شدت و تعداد حملات با ابتلا یا عدم ابتلا به سینوزیت وجود ندارد بنابراین براساس تحقیق حاضر مانند سایر تحقیقات انجام شده^(۱۹, ۲۰) گرافی غیرطبیعی سینوس‌ها (سینوزیت) در کودکان مبتلا به آسم ممکن است ناشی از پروسه عفونی نبوده و تنها نشان دهنده التهاب سینوس ناشی از CHS باشد در نتیجه پیشنهاد می‌شود که تجویز آنتی‌بیوتیک در این کودکان تنها در صورت وجود نشانه‌های عفونت سینوس یا عدم پاسخ به درمان معمول آسم صورت گیرد.

منابع

- 1- Andrew H Liu, Joseph D. Spahn, Donald YM Leung. Childhood asthma. Nelson text book of

بحث

همان طور که در مقدمه نیز ذکر شد ارتباط نزدیکی بین سینوزیت و آسم وجود دارد. در مطالعه‌ای که در سال ۱۹۹۴ توسط Newman و همکارانش و به دنبال آن در سال ۲۰۰۱ در مطالعه Bresciani و همکارانش روی افراد بزرگسال مبتلا به آسم انجام شد، فراوانی سینوزیت ۷۴–۹۰٪ گزارش شد که در اغلب موارد بیماران بدون علامت بودند.^(۲۴) در مطالعه دیگری که روی کودکان مبتلا به آسم جهت بررسی سینوزیت انجام شد این آمار ۶۰–۴۰٪ گزارش گردید.^(۱۸)

به طور کلی محققان معتقدند که سینوزیت و آسم نباید جدا از هم در نظر گرفته شود زیرا هر دوی آن‌ها روند التهابی هستند که پاتولوژی مشترک در سیستم تنفسی دارند.^(۱۹) همان‌طور که ذکر شد تغییرات در گرافی سینوس در کودکان مبتلا به آسم همیشه نشانه عفونت باکتریال سینوس‌ها نیست زیرا می‌تواند نشان دهنده CHS باشد که در رابطه با پاتوژن آن در بخش مقدمه توضیح داده شده است. در تحقیقی که روی گرافی سینوس ۱۲۸ کودک مبتلا به آسم صورت گرفت رابطه‌ای بین سینوزیت و شدت آسم به دست نیامد در نتیجه این تئوری که سینوزیت (التهاب سینوس) موجب تشدید آسم می‌گردد و گرافی غیرطبیعی سینوس در کودکان مبتلا به آسم نیاز به درمان طبی دارد زیر سوال می‌رود. همچنین نشان داده شده است که گرافی غیرطبیعی سینوس همیشه نشانه عفونت سینوس در این بیماران نیست بلکه می‌تواند بیشتر نشان دهنده التهاب باشد.^(۲۰) در مطالعه حاضر ۷۳٪ از کودکان مبتلا به آسم سینوزیت داشتند و شایع‌ترین تظاهرات رادیولوژیک مانند تحقیقات مشابه به ترتیب فراوانی شامل افزایش ضخامت دیواره مخاطی به میزان بیشتر یا مساوی ۶ میلی‌متر، کدورت کامل و سطح مایع - هوا بود.^(۲۱) از نظر آماری ارتباط معنی‌داری بین سن و جنس این کودکان و ابتلا به سینوزیت وجود نداشت ($P > 0.05$). از آن جا که در تحقیق حاضر نیز بیش از ۱ کودکان مبتلا به آسم با گرافی غیرطبیعی سینوس‌ها (مبتلا به سینوزیت) بدون علامت بودند و اختلاف آماری معنی‌داری در کودکان مبتلا به آسم مبتلا و غیرمبتلا

- 13- Denburg JA, Sehmi R, Saito H, Pil-Seob J, Inaman MD, O'Byne PM. Systemic aspect of allergic disease. *J Allergy clin Immunol* 2000; 106: S242-6.
- 14- Jarjour NN, Gern JE, Kell Y EAB, Swenson CA, Dick CR, Busse WW. The effect of an experimental rhinovirus 16 infection on bronchial lavage neutrophils. *J Allergy clin Immunol* 2000; 105: 1169-77.
- 15- Borish L. Sinusitis and asthma. *J Allergy clin immunol* 2002; 109: 606.
- 16- Hamilos DL, Leung DYM, Wood R, Cunningham L, Bean DK, Yasruel Z. Evidence of distant cytokine expression in allergic versus non-allergic chronic sinusitis. *J Allergy Clin Immunol* 1995; 96: 537-44.
- 17- Hamilos DL, Leng DYM, Wood R, Bean DK, Song YL, Schotman E. Eosinophil infiltration in non allergic chronic hyperplastic sinusitis with nasal polyposis is associated with endothelial VCAM-1 upregulation and expression of TNF- α . *Am J Respir Cell Mol Biol* 1996; 15: 443-50.
- 18- Schwartz HJ, Thompson JS, Sher TH. Occult sinus abnormalities in the asthmatic patients. *Arch Inter Med* 1987; 147: 2194-6.
- 19- Larry Borish MD. Sinusitis and asthma. *J Allergy Clin Immunol* 2002; 109: 606-8.
- 20- FM de Benedictis, M Miraglia del Giudice Jr, S Serverini, F Bonifazi. Rhinitis sinusitis and asthma. *Pediatr respiratory reviews* 2001; 2: 358-64.
- 21- Huang JL, Lin TY, Wang KF. Sinusitis and bronchial asthma in children. *Zhonghua Min Guo Xiao Er Ke Yi Xue Hui Za Zhi* 1995; 36(1): 20-3.
- 22- Steinke JW, Dewayne B, Arango P, Crous DC, Frierson H, Stilianos E. Cysteinyl leukotriene expression in chronic hyperplastic sinusitis-nasal polyposis. *J Allergy Clin Immunol* 2002; 111(1): 342-9.
- 23- Baraldi E, Azzolin NM, Biban P. Effect of antibiotic therapy on nasal nitric oxide concentration in children with acute sinusitis. *Am J Respir Crit Care Med* 1997; 155: 1680-3.
- pediatrics. 17th ed. Philadelphia: saunders co; 2004.p. 760-74.
- 2- Annesi-Maesano. Epidemiological evidence of the occurrence of rhinitis and sinusitis in asthmatic. *Allergy* 1999; 54(suppl 57): 7-13.
- 3- Newman LJ, Platls-Mills TAE, Phillips CD, Hazen KC, Gross CW. Chronic sinusitis. *JAMA* 1994; 271: 363-7.
- 4- Pfistner R, Lutolf M, Schapowal A, Glatte B, Schmitz M, Menz G. Screening for sinus disease in patients with asthma. *J Allerg clin immunol* 1994, 94: 804-9.
- 5- Bresciani M, Paradis L, Des Roches A, Vernhet H, Vachier L, Godard P. Rhinosinusitis in severe asthma. *J Allergy clin immunol* 2001; 107: 73-80.
- 6- Leynaert B, Neukirch F, Demol Y, Bousquet J. Epidemiologic evidence for asthma and rhinitis comorbidity. *J Allergy clin immunol* 2000; 106: s 201-5.
- 7- Barnes PJ, Woolcock AJ. Difficult asthma. *Eur Respir J* 1998; 12: 1209-18.
- 8- Ten Brinke A, Schmidt Jth, Spinhoven PH, Masclee AA, Zwinderman AH, Sterk PJ. Factors associated with frequent exacerbations in patients with severe asthma. *Eur Respir J* 2001; 18: 66s.
- 9- Ferrante ME, Quatela MM, Corbo GM, Pistelli R, Fuso L, Valente. Prevalence of sinusitis in young asthmatics and its relation to bronchial asthma, Mil Med 1998; 163(3): 180-3.
- 10- Gaga M, Lambrou P, Papageorgious N, Koulouis NG, Kosmas E, Fragakis S. Eosinophils are a feature of upper and lower airway pathology in non-atopic asthma. *Clin Exp Allergy* 2000; 30: 663-9.
- 11- Bardin PG, Van Heerden BB, Joubert JR. Absence of pulmonary aspiration of sinus contact in patients with asthma and sinusitis. *J Allergy clin immunol* 1990; 86: 82-8.
- 12- Mcfadden ER Jr. Nasal-sinus-pulmonary reflexes and bronchial asthma. *J Allergy clin immunol* 1986; 78: 1-3.

The Prevalence of Sinusitis in Young Asthmatic Patients(2-16y) Referred to Rasoul-e-Akram Hospital During 1993-2003

^I
***F. Ehsanipour, MD N. Javaher Tarash, MD A. Pirdehghan, MD**
^{II}
^{III}

Abstract

The present descriptive retrospective study was conducted to determine the prevalence of sinusitis and its relationship with bronchial asthma among asthmatic patients between 2 to 16 years of age. Sinusitis was observed in 52 out of 71 patients (73.2%) and the maxillary sinus was the most common involved sinus. The most common finding in Waters X-ray was mucosal wall thickening greater than 6mm. 38.5% of patients with sinusitis had no symptoms or signs of bacterial sinusitis. The most common symptom in asthmatic patients with bacterial sinusitis was constant purulent nasal discharge (40.7%). No statistical difference was found between asthmatic patients with or without sinusitis with regard to severity of asthma and the number of hospital admissions ($P>0.05$). It is suggested that antibiotic therapy for sinusitis should be administered only to asthmatic patients who do not respond to usual treatment for asthma and have obvious signs of bacterial sinusitis, since the abnormal finding in the Waters X-ray in asthmatic patients may be due to chronic hyperplastic eosinophilic sinusitis (CHS).

Key Words: 1) **Asthma** 2) **Sinusitis** 3) **Hyper-reactive Airways**

The present article is a summary of the thesis by A. Pirdehghan for MD degree under supervision of F. Ehsanipour, MD and consultation with N. Javaher Tarash, MD(2004).

I) Assistant Professor of Pediatric Infectious Diseases. Hazrat Rasoul-e-Akram Hospital. Sattarkhan St., Niayesh Ave. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran. (*Corresponding Author)

II) Associate Professor of Pediatric Immunology. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.

III) General Practitioner.